

## 小鼠血管内皮生长因子酶联免疫吸附测定试剂盒

产品编号：MA0760 规格：96 次

### 产品内容

产品组成	体积/数量
小鼠 VEGF 预包被板	8 孔条×12 个
样品稀释液	30mL
重组小鼠 VEGF 标准品(冻干)	2 支(10ng/支)
生物素标记小鼠 VEGF 抗体	130 μL(效价 1:100)
抗体稀释液	12mL
酶复合物(HRP 标记的链霉亲和素)	130 μL(效价 1:100)
酶复合物稀释液	12mL
浓缩洗涤液(25×)	30mL
显色剂 TMB	10mL
终止液	10mL
封板胶纸	4 张

### 产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心ELISA法，用于检测样品中小鼠VEGF的浓度。小鼠 VEGF 捕获抗体已经预包被于酶标板上，当加入样品或标准品时，其中的小鼠 VEGF 会与捕获抗体结合，而其它游离成分则会通过洗涤被除去。接着，再加入生物素标记的小鼠 VEGF 抗体后，抗小鼠 VEGF 抗体与小鼠 VEGF 结合，形成夹心的免疫复合物，其它游离成分则通过洗涤被除去。随后加入酶复合物，生物素与酶复合物特异性结合，这样酶复合物上的 HRP 就与夹心的免疫复合物连接起来，而其它游离成分则通过洗涤被除去。最后加入显色剂，若样品中存在小鼠 VEGF，则会形成免疫复合物，其上连接的 HRP 会催化无色的显色剂氧化生成蓝色物质，而后加入终止液，最终产物呈黄色。通过酶标仪检测，读取 450 nm 处的 OD 值，小鼠 VEGF 浓度与 OD450 值之间呈正比，通过检测标准品绘制标准曲线，对照未知样品中 OD 值，即可计算出样品中小鼠 VEGF 的浓度。

血管内皮生长因子 (VEGF) 属于 PDGF 因子家族，其在血管发生过程中发挥着重要作用。VEGF 的功能主要表现在伤口的愈合和生殖周期循环上。在病理组织中，VEGF 能提升血管通透性，这也是肿瘤的转移和肿瘤复发的基础。在胚胎期，VEGF 的作用表现为调控胚胎细胞的增殖、转移和提高内皮细胞的存活力，并可通过对成骨细胞和成软骨细胞的募集作用提升骨形成的效率。

骨组织、心肌、肝实质、成骨细胞、中性粒细胞、巨噬细胞、角化细胞、棕色脂肪组织、CD34+ 干细胞、内皮细胞、成纤维细胞和血管平滑肌细胞等细胞和组织均可表达 VEGF。



## 产品参数：

检测范围	3.9 pg/mL~250 pg/mL
敏感性	2 pg/mL
特异性	系统和其它因子无交叉反应
样本类型	小鼠血清、血浆、体液、组织匀浆或细胞培养上清

## 使用方法

### （一）样品制备

1.根据样品种类选择相应的处理方法：

（1）细胞上清：将细胞培养上清液100~500×g离心5min，去除悬浮物后即可。

（2）血清样品：将全血在室温下静置0.5~2h，待其自然凝固并析出血清后，离心取黄色上清即可(4℃，1,000~2,000×g，10min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血清需置于冰上待用，请勿在其中添加任何防腐剂或抗凝剂；

（3）血浆样品：使用EDTA对全血进行抗凝处理后，混合均匀置于冰上，离心取黄色上清即可(4℃，1,000~2,000×g，10min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血浆需置于冰上待用；

（4）组织匀浆/体液：离心去除沉淀即可。

**注意：**

- ①若待测样品无法及时检测，样品制备完成后，请分装冻存于-20℃，避免反复冻融；
- ②请保证待测样品清澈透明，检测前如发现样品中有悬浮物，需通过离心去除；
- ③为了保证检测结果准确，请勿使用溶血、黄疸、高血脂或污染的样品。

### 2.稀释样本

查阅相关文献，预估样品中待测因子的含量，从而确定适当的稀释倍数，使稀释后样品中待测因子的浓度处于ELISA试剂盒的最佳检测范围。根据待测因子含量的不同，分别采取不同的稀释方案：

（1）待测因子含量在 2.5~25 ng/mL 范围内，一般按 1:100 稀释，即向 297 μL 样品稀释液中加入3 μL 样品；

（2）待测因子含量在 0.25~2.5 ng/mL 范围内，一般按 1:10 稀释，即向 225 μL 样品稀释液中加入25 μL 样品；

（3）待测因子含量在 3.9~250 pg/mL 范围内，一般按 1:2 稀释，即向 100 μL 样品稀释液中加入100 μL 样品；

（4）待测因子含量≤3.9 pg/mL，样品一般无需稀释。

以上方案仅供参考，实验中请详细记录样品的稀释方法。

### （二）检测准备工作



3.试剂盒自4℃冰箱取出后，请置于室温平衡20min；如从-20℃取出，各组需彻底融化后再平衡20min；检测完成后，剩余试剂请及时置于4℃或-20℃保存。

4.将浓缩洗涤液(25×)用双蒸水或去离子水稀释成1×洗涤液。

5.重组小鼠VEGF标准品的稀释和使用(在使用前2h内准备，室温操作，请严格控制在25~28℃)

(1) 配制 10 ng/mL 标准品：取 1 mL 样品稀释液加入标准品管内，盖好后静置 15 min 以上，然后反复颠倒 / 搓动以助溶解；

(2) 配制 250 pg/mL 标准品：取 25 μL 10 ng/mL 的标准品加入有 975 μL 样品稀释液的 EP 管中，混匀，做上标记；

(3) 按下表将 250 pg/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 250 pg/mL，将标准品稀释液作为浓度 0 pg/mL。)

管号	稀释液用量(μL)	复溶后标准品用量(μL)	标准品的最终浓度(pg/mL)
A	0	1000	250
B	300	300(从A管取出)	125
C	300	300(从B管取出)	62.5
D	300	300(从C管取出)	31.2
E	300	300(从D管取出)	15.6
F	300	300(从E管取出)	7.8
G	300	300(从F管取出)	3.9
H	300	0	0

**注意：**标准品复溶加样后，剩余部分请丢弃。

#### 6.准备生物素标记小鼠VEGF抗体工作液

(1) 按每孔需添加100μL抗体工作液，计算其总用量(为弥补操作中的损耗，需多配制100~200μL)；

(2) 按1μL生物素标记小鼠VEGF抗体添加99μL抗体稀释液的比例配制工作液，轻轻混匀。

#### 7.准备酶复合物工作液(需在使用前1h内准备)

(1) 按每孔需添加100μL酶复合物工作液，计算其总用量(为弥补操作中的损耗，需多配制100~200μL)；

(2) 按1μL酶复合物添加99μL酶复合物稀释液的比例配制工作液，轻轻混匀。

### (三) 检测流程

8.通过计算确定一次实验所需的板条数，取出所需板条放置于框架内，多余的板条请放回铝箔袋密封，保存于4℃或-20℃。

**注意：**

①标准品和样品建议做双复孔检测；

②每次实验均需绘制标准曲线。

9.将用样品稀释液稀释后的样品和不同浓度标准品(100μL/孔)分别加入相应孔中，用封板胶纸封住反应孔，37℃孵育90min。

**注意：**



①请查阅相关文献确定样品中待检测蛋白的大致浓度，若其大于本试剂盒标准曲线的最大标准品浓度，请将样品适当稀释后再进行检测；

②整个加样过程不宜超过10min，否则可能会影响检测结果。

10.甩去酶标板内液体，无需洗板，将板倒扣在吸水纸上拍干。

11.加入稀释后的生物素标记小鼠VEGF抗体工作液(100 $\mu$ L/孔)，用封板胶纸封住反应孔，37 $^{\circ}$ C孵育60min。

12.洗板5次，每孔1 $\times$ 洗涤液用量为300 $\mu$ L，注入与吸出间隔15~30s，洗完后将板倒扣在吸水纸上拍干。

注意：洗涤过程至关重要，洗涤不充分会导致结果产生较大误差。

13.加入稀释后的酶复合物(100 $\mu$ L/孔)，用封板胶纸封住反应孔，37 $^{\circ}$ C避光孵育30min。

14.洗板5次，方法同步骤12；

15.加入显色剂TMB(100 $\mu$ L/孔)，用封板胶纸封住反应孔，避光37 $^{\circ}$ C反应10~25min。注意：

①在保存和使用时，请勿将TMB接触氧化剂和金属；

②因实验室条件差异，最佳显色时间会有所不同，反应充分时肉眼可见标准品的前3~4孔有明显的梯度蓝色。

16.加入终止液(100 $\mu$ L/孔)，混匀后即刻使用酶标仪测量OD450，同时设定540nm或570nm作为校正波长，即可计算得到校正吸光度值(OD450-OD540或OD450-OD570)；

注意：读取OD值建议在10min内完成。

#### (四) 数据分析

17.绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标，OD值作纵坐标，利用计算机软件作四参数逻辑(4-PL)曲线拟合创建标准曲线，通过样品的OD值即可在标准曲线上计算出其相应浓度。

注意：

①复孔OD值在20%的差异范围内结果才有效，复孔OD值取平均后可作为测量值；

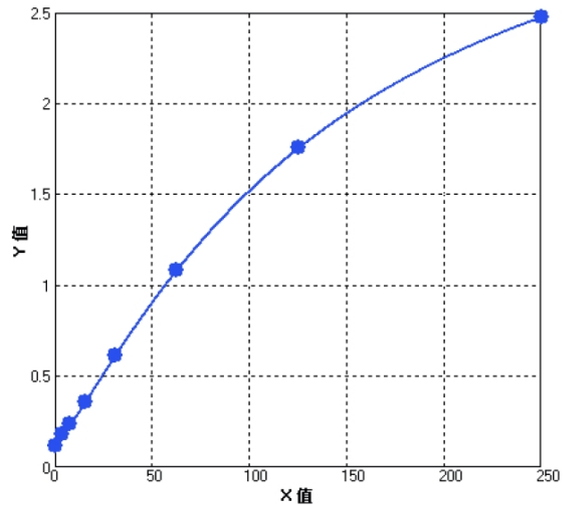
②若样品OD值高于标准曲线上限，应适当稀释后重测，计算浓度时应乘以稀释倍数。

#### 标准曲线范例

小鼠VEGF参考标准曲线



标准品浓度	O.D.
0 pg/mL	0.114
3.9 pg/mL	0.182
7.8 pg/mL	0.237
15.6 pg/mL	0.359
31.2 pg/mL	0.615
62.5 pg/mL	1.082
125 pg/mL	1.760
250 pg/mL	2.474



**注意：本图仅供参考，应以同次试验标准品所绘标准曲线计算样品含量。**

## 保存条件

2~8℃保存，自生产之日起6个月有效；长期储存请置于-20℃，自生产之日起12个月有效。

## 注意事项

1. 浓缩洗涤液低温情况下可能会出现结晶，请水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液；
2. 严禁混用不同批号试剂盒的组分；
3. 加样过程请避免产生气泡，实验操作过程中一定要保证试剂充分混匀，否则会使结果产生较大误差；
4. 说明书中提到的室温条件，请严格控制在25~28℃；
5. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作；
6. 本产品仅限科研使用。

J240101

